PCT

世界知的所有権機関 国際事務局 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6 C07D 487/04, A61K 31/40

A1 (

JP

(11) 国際公開番号

WO97/36904

(43) 国際公開日

1997年10月9日(09.10.97)

(21) 国際出願番号

PCT/JP97/01109

(22) 国際出願日

1997年3月31日(31.03.97)

(30) 優先権データ

特願平8/79969

1996年4月2日(02.04.96)

(81) 指定国 US, 欧州特許 (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

添付公開書類

国際調查報告書

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

財団法人 相模中央化学研究所

(SAGAMI CHEMICAL RESEARCH CENTER)[JP/JP]

〒229 神奈川県相模原市西大沼4丁目4番1号 Kanagawa, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

矢澤一良(YAZAWA, Kazunaga)[JP/JP]

〒251 神奈川県藤沢市鵠沼松が岡3-19-9 Kanagawa, (JP)

鬼村謙二郎(ONIMURA, Kenjiro)[JP/JP]

〒755 山口県宇部市西梶返2-22-13 Yamaguchi, (JP)

鹿野真弓(SHIKANO, Mayumi)[JP/JP]

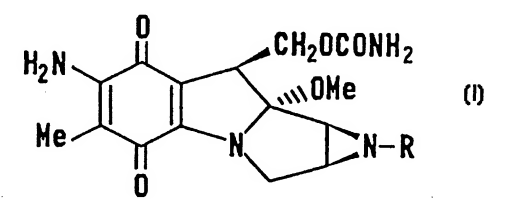
〒211 神奈川県川崎市中原区市ノ坪223-4 Kanagawa, (JP)

近藤 聖(KONDO, Kiyosi)[JP/JP]

〒242 神奈川県大和市中央林間5-16-4 Kanagawa, (JP)

(54)Title: MITOMYCIN C DERIVATIVE AND NON-RECEPTOR TYROSINE KINASE INHIBITOR

(54)発明の名称 マイトマイシンC誘導体及び非受容体型チロシンキナーゼ阻害剤



(57) Abstract

A mitomycin C derivative having an excellent activity of inhibiting non-receptor tyrosine kinases believed to participate in immune diseases, lowered in the selectivity for other protein kinases, and represented by chemical formula (I) wherein R represents a docosahexanoyl group; and medicines containing the same as the active ingredient, especially a non-receptor tyrosine kinase inhibitor.

(57) 要約

本発明は癌、免疫疾患に関与するとされる非受容体型チロシンキ ナーゼに対して優れた阻害活性を示し、かつ他のプロテインキナー ゼに対して選択性が低い、一般式

(式中、Rはドコサヘキサエノイル基を表す。)で表されるマイトマ イシンC誘導体及びそれを有効成分とする医薬、特に非受容体型チ ロシンキナーゼ阻害剤を提供する。

参考情報

PCTに基づいて公開される国際出職のパンフレット第一頁に記載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード

AL M オンニア アーファンションシュンン アーファインンン アーファインン アーファインン アーファインン アーファインン アーファインン アーファインン アーファイン	RSTUVPMMMMMMMMMMMMMMMMMMMMMMMMMMMMMMMMMMMM	SG1 K L N Z D G S S K L N Z D G S J M R T A A X S T D G J M R T A A Y A Y A Y A Y A Y A Y A Y A Y A Y
--	--	---

明細書

マイトマイシンC誘導体及び非受容体型チロシンキナーゼ阻害剤

5 技術分野

本発明はドコサヘキサエノイル基を有するマイトマイシンC及び それを有効成分とする医薬、特に非受容体型チロシンキナーゼ阻害 剤に関するものである。

10 背景技術

15

20

25

30

細胞が何らかの刺激を受けて、物質生産、分化、増殖等の反応を 引き起こすに至るまでの細胞内情報伝達系には、不活性型蛋白がリ ン酸化されて活性型となり、その機能を発揮する場合が数多く存在 することが知られている。その反応に関わるプロテインキナーゼと しては、サイクリックAMP依存性プロテインキナーゼ、プロティ ンキナーゼC、カルモジュリン依存性プロテインキナーゼ、また増 殖因子受容体に見られる受容体型チロシンキナーゼ等が知られてい る。インターフェロンやインターロイキン類等の各種サイトカイン の細胞内情報伝達経路にも、細胞内タンパク質のチロシンリン酸化 が関与することが知られていた。しかしサイトカインの受容体はキ ナーゼ活性を持たず、上記プロテインキナーゼのいずれもこの経路 に関与しないことから、サイトカイン刺激により活性化されるチロ シンキナーゼについては、長い間不明であった。1993年終盤に至っ て、サイトカイン受容体に会合して活性化される非受容体型チロシ ンキナーゼが発見され、その後一連の非受容体型チロシンキナーゼ が次々に同定されている。その中には、最も良く知られている発癌 遺伝子の一つであるsrc遺伝子産物や、srcに相同性の高い遺伝子群 産物が含まれることが明かとなった。従来、遺伝子配列の変異等に よって発癌遺伝子産物が異常に発現したり異常に活性化すると癌化 につながることが知られていたが、その生体内での本来の役割はほ

10

15

20

25

30

とんど明らかにされていなかった。最近の非受容体型チロシンキナ ーゼ研究の進展により、src遺伝子異常による癌化は、サイトカイ ン刺激により伝わるはずの細胞の分化、増殖に関わるシグナルのう ち、増殖のみが異常に昂進したことによることが示唆された。従っ て、これらの非受容体型チロシンキナーゼを阻害する物質は、新し い作用機序に基づく免疫疾患や癌の治療薬として期待される。実際、 src遺伝子産物のチロシンキナーゼ活性を特異的に阻害するハービ マイシンA(J. Antibiotics, <u>32</u>, 255, 1975)は、ウイルス型src遺 伝子(v-src)を持つラウス肉腫ウイルスにより癌化した細胞を脱癌 化することが報告されている(Cancer Research, 49, 780-785, 198 9)が、毒性が強いため臨床応用されるに至っていない。また、ハー ビマイシンAは、カルモジュリン依存性キナーゼも阻害し選択性が 低い。さらにH-7、スタウロスポリン等、既知のプロテインキナ ーゼ阻害剤も複数の種類のプロテインキナーゼを阻害するため、臨 床応用が困難である。即ちより選択性が高く、毒性の低い非受容体 型プロテインキナーゼ阻害剤の開発が望まれている。

発明の開示

本発明者らは、下記一般式(1)で表されるマイトマイシン誘導体 が、非受容体型チロシンキナーゼ、例えば、src遺伝子産物に対し て優れた阻害活性を有しているという新しい知見に基づき本発明を 完成した。

すなわち、本発明は一般式(I)

(式中、Rはドコサヘキサエノイル基を表す。)で表されるマイトマ イシンC誘導体及びそれを有効成分とする医薬、特に非受容体型チ

10

15

20

25

30

ロシンキナーゼ阻害剤を提供する。

発明を実施するための最良の形態

本発明の上記一般(1)で表されるマイトマイシンC誘導体は、例 えばマイトマイシンCとドコサヘキサエン酸とを溶媒中、ジイソプロピルカルボジイミド等の脱水縮合剤の存在下に反応させることにより製造することができる。

本発明のマイトマイシンC誘導体の投与量は、年齢、性別、体重、症状、あるいは投与形態により異なるが、一般には、1日あたり約1~100mgであり、1回あるいは数回に分けて服用されうる。

本発明の阻害剤は経口的あるいは非経口的に投与することができる。経口投与剤としては散剤、顆粒剤、カプセル剤、錠剤などの固 形製剤あるいはシロップ剤、エリキシル剤などの液状製剤とすることができる。また、非経口投与剤として注射剤とすることができる。これらの製剤は有効成分に薬学的に認容である製造助剤を加えることにより常法に従って製造される。更に公知の技術により持続性製剤とすることも可能である。

経口投与用の固形製剤を製造するには、有効成分と賦形剤例えば乳糖、デンプン、結晶セルロース、乳糖カルシウム、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、無水ケイ酸などとを混合して散剤とするか、さらに必要に応じて白糖、ヒドロキシプロピルセルロース、ポリビニルピロリドンなどの結合剤、カルボキシメチルセルロース、カルボキシメチルセルロースカルシウムなどの崩壊剤などを加えて湿式又は乾式造粒して顆粒剤とする。錠剤を製造するにはこれらの散剤及び顆粒剤をそのままあるいはステアリン酸マグネシウム、タルクなどの滑沢剤を加えて打錠すればよい。これらの顆粒又は錠剤はヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート、メタアクリル酸、メタアクリル酸メチルコポリマーなどの腸溶性基剤で被覆して腸溶性製剤、あるいはエチルセルロース、カルナウバロウ、硬化油などで被覆して持続性製剤とすることもできる。また、カプセル剤を製

10

15

20

造するには散剤又は顆粒剤を硬カプセルに充填するか、有効成分を グリセリン、ポリエチレングリコール、ゴマ油、オリーブ油などに 溶解したのちゼラチン膜で被覆し軟カプセル剤とすることができる。

経口投与用の液状製剤を製造するには、有効成分と白糖、ソルビ トール、グリセリンなどの甘味剤とを水に溶解して透明なシロップ 剤、更に精油、エタノールなどを加えてエリキシル剤とするか、ア ラビアゴム、トラガント、ポリソルベート80、カルボキシメチル セルロースナトリウムなどを加えて乳剤又は懸濁剤としてもよい。 これらの液状製剤には所望により矯味剤、着色剤、保存剤などを加 えてもよい。

注射剤を製造するには、有効成分を必要に応じ塩酸、水酸化ナト リウム、乳糖、乳酸ナトリウム、リン酸一水素ナトリウム、リン酸 二水素ナトリウムなどの p H調整剤、塩化ナトリウム、ブドウ糖な どの等張化剤とともに注射用蒸留水に溶解し、無菌濾過してアンプ ルに充填するか、更にマンニトール、デキストリン、シクロデキス トリン、ゼラチンなどを加えて真空下凍結乾燥し、用時溶解型の注 射剤としてもよい。また、有効成分にレシチン、ポリソルベート8 0、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油などを加えて水中で乳化せし め注射用乳剤とすることもできる。

これらの製剤は公知の製造法、例えば日本薬局方第10版製剤総 則記載の方法ないし適当な改良を加えた方法によって製造すること ができる。

以下、本発明を合成例、試験例によりさらに詳細に説明する。

10

15

<u>実施例</u>

合成例1

 1α -ドコサヘキサエノイルマイトマイシンC誘導体の合成ジイソプロピルカルボジイミド(19mg, 0.15mmo1)の酢酸エチル溶液(1.0mL)にドコサヘキサエン酸(49mg, 0.15mmo1)の酢酸エチル(1.0mL)溶液を0 ∞ で加え、0 ∞ で30分攪拌した後、マイトマイシンC(10mg, 0.03mmo1)を加え、さらに室温で24時間攪拌した(反応の終了はTLCにて確認した)。析出した結晶を濾別し、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーに付し(クロロホルム:アセトン=8/1)、 1α -ドコサヘキサエノイルマイトマイシンC(21mg, 0.03mmo1)を得た。

¹H-NMR(400MHz, CDCl₃): δ 0.97(3H, t, J=7.5Hz, CH₃),

- 1. 78(3H, s, 6-Me), 2. 08(2H, m, CH_2), 2. 30-2. 52(4H, m, CH_2CH_2),
- 2. $76-2.90(10 \text{H}, m, \text{CH}_2 \text{ x5}), 3.20(3 \text{H}, s, 9a-0 \text{Me}),$
- 3. 22(1H, dd, J=1. 8, 4. 5Hz, 2-H), 3. 50(1H, d, 4. 5Hz, 1-H).
- 3.52(1H, dd, J = 1.8, 13.4 Hz, 3-H),
- 3. 69(1H, dd, J=4.7, 10. 9Hz, 9-H),
- 4.07(1H, dd, J=10.9, 10.9Hz, 10-H),
- 4. 46(1H, d, J=13. 4Hz, 3-H), 4. 83(2H, br, CONH₂),
- 20 4.86(1H, dd, J=4.7, 10.9Hz, 10-H),
 - 5. 26-5. 43(14H, m, CH=CH, 7-NH₂).

¹³C-NMR(CDCl₃): δ 7. 90, 14. 29, 20. 57, 22. 48, 25. 55, 25. 59, 25. 64,

36. 40, 39. 55, 41. 97, 42. 36, 48. 62, 49. 78, 62. 01, 105. 06,

105. 46, 110. 42, 127. 04, 127. 82, 127. 91, 128. 00, 128. 11,

128. 30, 128. 37, 128. 60, 129. 51, 132. 07, 147. 29, 154. 06,

156. 41, 175. 75, 178. 46, 183. 01.

IR(neat) 3441, 3333, 3013, 2964, 1709, 1651, 1560, 1442, 1385, 1340, 1230, 1145, 1062, 709 cm⁻¹.

Mass 644(M⁺).

10

15

20

プロテインキナーゼ活性阻害の試験方法

試験は深澤らの方法(Analytical Biochemistry, 13. 1957-1964. 1993)により行った。すなわち、cAMP依存性プロテインキナーゼ、 プロテインキナーゼC、カルモジュリン依存性キナーゼ、EGF受容 体チロシンキナーゼを持つNIH-3T3細胞をv-src遺伝子で形質転換し てさらに非受容体型プロテインチロシンキナーゼを導入した。この 細胞を、5mM MgCl₂及びアンチパイン、ロイペプチン、ペプスタチ ンA各25μg/mlを含む1mMへペス緩衝液(pH 7.4)中、氷上10分間反 応させた。さらに室温でボルテックスミキサーを用いて2分間攪拌 して細胞を破砕し、20mMへペス緩衝液を添加して500×g、5分間遠 心することで核を沈降させた。上清を回収し、蛋白濃度2.5mg/mlと なるよう、10mM MgC12/0.1mM Na3VO4/10mM β グリセロリン酸/1mM NaF/20mMへペス(pH 7.4)に希釈した。この上清20μ1に、最終濃度 で1μMホルボール12-ミリステート-13-アセテート、10μM CaCl₂、 20μM cAMPおよび被験物質のジメチルスルホキシド溶液を添加し、 $[\gamma^{-3^2}P]$ -ATP(12.5 μ M, 10 μ Ci)を加えてキナーゼ反応を開始した。 25℃、15分間の反応後、4倍濃度のSDS-ポリアクリルアミドゲル電 気泳動用サンプル緩衝液10μ1を加えて反応を停止して、その反応 混合物を9%(w/v)SDS-ポリアクリルアミドゲル上で電気泳動し、オ ートラジオグラフィーでリン酸化された蛋白を検出した。各プロテ インキナーゼの基質となる蛋白質に対応するバンドの濃さにより、 プロテインキナーゼ活性を評価した。表1中、基質蛋白質のリン酸 化を完全に阻害している場合は++、部分阻害の場合は+、阻害し ない場合には一で結果を示す。

25

30

マウス白血病細胞P388に対する毒性試験

細胞を96穴プレートに継代して24時間培養後、被験物質を添加してさらに48時間培養した。生存細胞をスルホローダミンB染色により比色定量し、細胞数を測定した。被験物質の代わりに溶媒のジメチルスルホキシドを添加した場合の細胞数を100%とし、細胞数が50

%となる被験物質濃度をIC50として求めた。

試験例1

被験物質として、ドコサヘキサエノイルマイトマイシンC(DHA-M MC)を用い、前記試験方法に従いプロテインキナーゼ阻害活性を測定した。結果を表1に示す。

比較試験例1

被験物質として、ハービマイシンAを用い、前記試験方法に従い 10 プロテインキナーゼ阻害活性を測定した。結果を表1に示す。

比較試験例2

被験物質として、マイトマイシンCを用い、前記試験方法に従い プロテインキナーゼ阻害活性を測定した。結果を表1に示す。

表1 プロテインキナーゼ阻害活性

被験物質	濃度		阻	害効果		
	μg/ml	PTK	PKA	PKC	CAMK	EGF
DHA-MMC	100	++	+	+	+	+
	31.6	÷	-	-	+	-
	10	+	-	-	-	-
71F7197C	100	-	-	_	-	-
ハービマイシンA	100	++	-	_	++	-
	31.6	+	-	-	+	
	10	+	-	_	_	

PTK: 非受容体型プロテインチロシンキナーゼ、PKA: cAMP依存性プロテインキナーゼ、PKC: プロテインキナーゼ C、CAMK: カルモジュリン依存性キナーゼ、EGFR: EGF受容体チロシンキナーゼ

5 試験例2

被験物質として、ドコサヘキサエノイルマイトマイシンC(DHA-M MC)を用い、前記試験方法に従いP388細胞毒性を測定した。結果を表2に示す。

10 表 2 P 3 8 8 細胞毒性

	被験物質	I C ₅₀ (μg/ml)
	DHA-MMC	21.0
15	74F7497C	1. 9

産業上の利用可能性

本発明の化合物は、非受容体型チロシンキナーゼに対して優れた 20 阻害活性を有するため、医薬、特に制癌剤や免疫疾患の治療薬とし ての用途が期待できる。

請 求 の 範 囲

1. 一般式

(式中、Rはドコサヘキサエノイル基を表す。)で表されるマイトマ 10 イシンC誘導体。

- 2. 請求項1に記載のマイトマイシンC誘導体を有効成分として含有する医薬。
- 3. 請求項1に記載のマイトマイシンC誘導体を有効成分として含有する非受容体型チロシンキナーゼ阻害剤。

15

20

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP97/01109

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER					
Int. C16 C07D487/04, A61K31/40					
According to	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC				
	DS SEARCHED				
Minimum do	cumentation searched (classification system followed by c	lassification symbols)			
	C16 C07D487/04, A61K31/40				
Documentati	on searched other than minimum documentation to the ext	ent that such documents are included in th	e fields searched		
Electronic da	ata base consulted during the international search (name of	data base and, where practicable, search to	erms used)		
	ONLINE				
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category*	Citation of document, with indication, where app		Relevant to claim No.		
Y	JP, 1-113391, A (Kyowa Hakko	o Kogyo Co., Ltd.),	1 - 3		
	May 2, 1989 (02. 05. 89), Claim; page 1, lower right	column to page 2			
	(Family: none)	JO Zamar Co garge			
		uto of Dhugianl and	1 - 3		
Y	JP, 1-203322, A (The Institute Chemical Research, and other	rs).			
ļ	August 16, 1989 (16. 08. 89) (Family: none)			
	A 0		1 - 3		
Y	JP, 1-160988, A (The Instit Chemical Research, and othe	rs).			
	June 23, 19889 (23. 06. 89)	(Family: none)			
Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.			
Second categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority					
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention					
"E" earlier	I was a supply of the state of				
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other					
special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is					
means being obvious to a person skilled in the art					
"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family					
Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report					
May 27, 1997 (23. 05. 97) June 3, 1997 (03. 06. 97)					
Name and	mailing address of the ISA/	Authorized officer			
Jap	oanese Patent Office				
Facsimile No. Telephone No.					

		ESTERNE 7 1 C1/ J F 9	1/01109
A. 発明の属:	する分野の分類(国際特許分類(IPC))		
Int. Cl ° C	CO7D487/04. A61K31/40		
B. 調査を行・			
資登を行った故/	小限資料(国際特許分類(【PC))		
Int. Cl' C	CO7D487/04. A61K31/40		
最小限資料以外の	D資料で調査を行った分野に含まれるもの		
国際調査で使用し		: 郷本に併用した田杯)	
	ONLINE	い 胸食に使用した用語)	
CAS	ALINE		
C. 関連すると			
引用文献の			I RESERVE
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連する	ときは、その関連する簡所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Y J	PI-113391,A (協和闘群工業	株式会社)	1-3
. 45	. 5月. 1989 (02. 05. 89) 許請求の範囲、第1頁右下欄~第2頁		
	(ファミリーなし)		٠.
YJ	P1-203322, A (理化学研究所	种) .	
1	6. 8月. 1989 (16. 08. 89) (ファミリーなし)		1 – 3
	,		
-	P1-160988, A (理化学研究所 3.6月.1989(23.6.89)	他)	1 - 3
(ファミリーなし)		
□ C欄の続きに	も文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	低を参照。
* 引用文献のカ	テゴリー	の日の後に公表された文献	
「A」特に関連の。 もの	ある文献ではなく、一般的技術水準を示す	「T」国際出願日又は優先日後に公表さ	れた文献であって
「E」先行文献で	はあるが、国際出願日以後に公表されたも	て出版し予氏子さぇ の知はかり	発明の原理又は理
の 「J.」優先編字選	に疑義を提起する文献又は他の文献の発行	「X」特に関連のある文献であって、当	該文献のみで発明
日若しくは	他の特別な理由を確立するために引用する。	の新規性又は進歩性がないと考え 「Y」特に関連のある文献であって、当	られるもの
文献(理由)	を付す)	上の文献との、当業者にとって自	明である組合せに
「P」国際出題日	開示、使用、展示等に言及する文献 前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	よって進歩性がないと考えられる 「&」同一パテントファミリー文献	60
国際調査を完了した			
⊒oveder⊄£20101	27. 05. 97	国際調査報告の発送日 0 3.06	. 07
国際調査機関の名称	な及びあて生		T T
日本国特	が及びめて元 特庁(ISA/JP)	特許庁審査官(権限のある職員) 富士 英香	4 C 9 2 7 1
郵便	掛号100	島士 英杏	
果京都干作	代田区蔵が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101	内線 3454

This Page Blank (uspto)